#### *r***ATENT COOPERATION TREATY**

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	То:		
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE		
Date of mailing (day/month/year) 22 March 2000 (22.03.00)	in its capacity as elected Office		
International application No. PCT/DE99/02601	Applicant's or agent's file reference 197-2 PCT		
International filing date (day/month/year) 16 August 1999 (16.08.99)	Priority date (day/month/year) 14 August 1998 (14.08.98)		
Applicant			
SCHMIDT, Harald et al			
The designated Office is hereby notified of its election made:  X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:  24 February 2000 (24.02.00)  in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:			
2. The election X was was not was not made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under		
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Kiwa Mpay		

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

3180580

79/762767 Translation



### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 197-2 PCT	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)	
PCT/DE99/02601	16 August 1999 (16.	08.99)	14 August 1998 (14.08.98)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/60				
Applicant  VASOPHARM BIOTECH GMBH & CO. KG				
and is transmitted to the applicant ac	cording to Article 36.		ational Preliminary Examining Authority	
2. This REPORT consists of a total of	7 sheets, includin	g this cover sh	neet.	
amended and are the basis for	ed by ANNEXES, i.e., sheets of this report and/or sheets contain Administrative Instructions unde	ning rectificat	n, claims and/or drawings which have been ions made before this Authority (see Rule	
These annexes consist of a tot	al of 4 sheets.			
3. This report contains indications relat	ing to the following items:			
I Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment o	f opinion with regard to novelty,	, inventive step	p and industrial applicability	
IV Lack of unity of inve	ntion			
V Reasoned statement to citations and explana	under Article 35(2) with regard tations supporting such statement	to novelty, inv	rentive step or industrial applicability;	
VI Certain documents ci	ited		·	
VII Certain defects in the	international application		•	
VIII Certain observations	on the international application			
Date of submission of the demand	Date of	completion of	this report	
24 February 2000 (24.02	2.00)	02 Jai	nuary 2001 (02.01.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authoriz	zed officer	~	
Facsimile No.	Telepho	ne No.	·	

### INTERNATIONAL PRELIMETRY EXAMINATION REPORT

I.	I. Basis of the report					
1.	. Wit	n regard to	o the elements of the inte	ernational application:*		
		the inte	emational application as o	originally filed		•
	$\boxtimes$	the des	scription:			
	_	pages	•	1-3	7	, as originally filed
		pages				, filed with the demand
		pages			, filed with the letter of	
	$\boxtimes$	the clair				
	ك	pages	Ilia.			, as originally filed
		pages			. as amended (togethe	er with any statement under Article 19
		pages				, filed with the demand
		pages				05 September 2000 (05.09.2000)
	$\square$	the dray				•
	ĽΥ	the drav	•	1/28-28	o <i>!</i> no	as azigizally filad
		pages .				, as originally filed
Ì		pages .				, filed with the demand
					, filed with the letter of _	
			ence listing part of the des	scription:		
		pages				, as originally filed
		pages				, filed with the demand
		pages			, filed with the letter of _	
2.	the in	the lang	nal application was filed, ts were available or furni: guage of a translation furn guage of publication of th guage of the translation	unless otherwise indicated shed to this Authority in the mished for the purposes of ne international application	d under this item. he following language international search (under Runder Runder Runder Runder Runder Runder Runder Runder Runder Rule 48.3(b)).	which is:  Lule 23.1(b)).  y examination (under Rule 55.2 and/
3.	With preli	th regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international liminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:  contained in the international application in written form.  filed together with the international application in computer readable form.  furnished subsequently to this Authority in written form.  furnished subsequently to this Authority in computer readable form.  The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.  The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.				
4.		ti	the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig _			
5.		beyond th	the disclosure as filed, as	indicated in the Suppleme	ental Box (Rule 70.2(c)).**	ince they have been considered to go
	in thi	is report 70.17).	as "originally filed" a	nd are not annexed to the	this report since they do no	ation under Article 14 are referred to ot contain amendments (Rule 70,16
**.	Any r	eplacemei	nt sheet containing such a	amendments must be refer	rred 10 under item I and annex	xed to this report.

#### INTERNATIONAL PRELIM



Interpolation No.	
PCT/DE99/0260	)1

IV. Lack of unity of invention
1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:
restricted the claims.
paid additional fees.
paid additional fees under protest.
neither restricted nor paid additional fees.
2. This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.
3. This Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is
complied with.
not complied with for the following reasons:
See Supplemental Box
<ol> <li>Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:</li> </ol>
all parts.
the parts relating to claims Nos

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV

Human soluble guanylyl cyclase  $\alpha 1/(hsGC\alpha/\beta 1)$  is already known from D1. The DNA sequence of the various chains of the aforementioned guanylyl cyclase is also known and Claims 1 to 15 are therefore not linked by a common inventive concept.

The present claims therefore do not meet the requirements of PCT Rule 13(1).



#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Internationa	application No.		
PCE	99/02601		

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard t	novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supp rting such statement	

Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1	NO NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	2-15	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-15	YES
	Claims		NO

Citations and explanations

This report makes reference to the following documents:

- D1: BEHRENDS ET AL.: 'A variant of the alpha 2 subunit of soluble guanylyl cyclase contains an insert homologous to a region within adenylyl cyclases and functions as a dominant negative protein' THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 270, no. 36, 8 September 1995 (1995-09-08), pages 21109-21113, XP002132769
- D2: GUPTA ET AL.: 'Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus' PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, vol. 10, no. 3, August 1997 (1997-08), pages 325-330, XP000877369
- D3: OLSEN ET AL.: 'Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation' HYPERTENSION, vol. 29, 1997, pages 254-261, XP002132772.
- 1. Human soluble guanylyl cyclase  $\alpha 1/(hsGC\alpha 1)$ ; SEQ ID. NO:2/ $\beta 1(hsGC\alpha 1\beta 1; SEQID:4)$  of Claim 1 is not novel

for the following reasons (PCT Article 33(2)).

D1 already discloses a purified soluble heterodimeric variant of the aforementioned enzyme, which is also active (see page 2111, left column, second paragraph, lines 9-23, right column Table I, Figure 3 and page 21110, left column, last paragraph).

It should be noted that a protein is not novel owing to larger amounts of an active protein being produced. Furthermore, a protein is novel only if it differs from the known protein in essential properties.

The subunits of guanylyl cyclase  $\alpha l$  and  $\beta l$  in D1 also originate from humans, since only cDNA of human origin is used in the method section of D1 (page 21109, right column, penultimate paragraph). The reference on page 2110, left column, second paragraph, lines 12 and 13) to document (27) does not mean that the subunits  $\alpha l$  and  $\beta l$  are produced from the same species (rat or cow) as indicated in that document, but only that the transfer vectors were constructed as in document (27).

The sequences indicated in Claim 1 represent inherent features. These features do not, however make known proteins novel, but merely characterize the known substances in greater detail.

 Antibodies that recognize a known protein are not inventive, since producing them involves only routine measures.

The selection of a particular peptide sequence does not require an inventive step, since a person skilled in the art, using routine measures, is capable of finding the pertinent parts (sequencing and computer

analysis). Claims 13 to 15 are therefore not inventive.

3. The genetic engineering method for producing the coding protein in prokaryontic and eukaryontic host cells is a problem solved by a person skilled in the art using routine methods.

Claims 2, 3 and 6 to 8 are therefore not inventive.

Claims 4 and 5 are also obvious, since producing guanylyl cyclase subunits via "affinity tags" is already known from D2 for the corresponding subunits from rats (page 325, left column, abstract).

- 4. The therapeutic role of  $\alpha 1$  and  $\beta 1$  guanylyl cyclase in cardiac vessel disease appears to be already known from D3. A gene therapy application of the nucleic acids coding for guanylyl cyclase is therefore also obvious to a person skilled in the art. Claims 9 to 12 are therefore not inventive.
- 5. Since the cDNA sequences for the  $\alpha 1$  and  $\beta 1$  chains of guanylyl cyclase are already known (D1, page 21190, left column, second paragraph, lines 7 and 8), whether from humans or from cows or rats, it is obvious to a person skilled in the art to derive the subunits coding for and the antibodies directed against the sequences. Their application in therapy and medicine is also obvious.

VERTRAG ÜBER DIE NTERNATIONALE ZUSAMM BIET DES PATENTWESENS

**PCT** 

REC'D 0 5 JAN 2001

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICH

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeic	hen de	s Anmelders oder Anwalts	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
197-2 P		o vimolecto odel Almais	WEITERES VORG	EHEN	siehe Mittei vorläufigen	lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internation	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmelde	datum(Tag	g/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/DE99/02601 16/08/1999						14/08/1998
Internation C12N15		atentklassifikation (IPK) oder i	nationale Klassifikation und	d IPK		
Anmelder						
VASOPI	HARN	M BIOTECH GMBH & C	O. KG et al.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
1. Diese Behö	er inte orde e	ernationale vorläufige Prüf rstellt und wird dem Anme	ungsbericht wurde von elder gemäß Artikel 36	der mit d übermitte	er internatio It.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Diese	er BEI	RICHT umfaßt insgesamt	7 Blätter einschließlich	h dieses (	Deckblatts.	
ι	ınd/od	der Zeichnungen, die geäi	ndert wurden und diese	em Berich	t zugrunde l	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT
Diese	e Anla	gen umfassen insgesamt	4 Blätter.			
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:			
ı	$\boxtimes$	Grundlage des Berichts				
II.		Priorität				
111		Keine Erstellung eines C	Gutachtens über Neuhe	eit, erfinde	rische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV	$\boxtimes$	Mangelnde Einheitlichke				-
V	⊠	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendba	nach Artikel 35(2) hins Irkeit; Unterlagen und E	sichtlich d Erklärung	ler Neuheit, en zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte U	nterlagen			
VII		Bestimmte Mängel der in		•		
VIII		Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen A	nmeldunç	J	
Datum der	Einreid	hung des Antrags		Datum de	r Fertigstellun	ng dieses Berichts
24/02/200	24/02/2000			02.01.200	)1	
		schrift der mit der internation ten Behörde:	alen vorläufigen	Bevollmä	chtigter Bedie	nsteter (SEP) FOCKES PAICKLAS
<u>a</u> ))	D-80	päisches Patentamt 298 München +49 89 2399 - 0  Tx: 523656 6	epmu d	Zellner,	E	A STATE OF THE STA
Fax: +49 89 2399 - 4465				Tol Nr 1	19 89 2399 84	27

Internationales Aktenzeichen PCT/DE99/02601

i. Grundlag	des B	richts
-------------	-------	--------

1	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):  Beschreibung, Seiten:					
	1-3	37	ursprüngliche Fassung			
	Pa	tentansprüche, Nr	<b>:</b>			
	1-	13	eingegangen am	05/09/2000	mit Schreiben vom	05/09/2000
	Ze	ichnungen, Blätter	:			
	1/2	28-28/28	ursprüngliche Fassung			
2.	2. Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.				n der Sprache, in der r eingereicht, sofern	
	Die ein	Bestandteile stand gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: delt es sich um	zur Verfügu	ng bzw. wurden in die	eser Sprache
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke	der internatio	nalen Recherche eing	ereicht worden ist (nach
		die Veröffentlichun	gssprache der internationalen /	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).	
		die Sprache der Ülist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke .2 und/oder 55.3).	der internatior	nalen vorläufigen Prüf	ung eingereicht worden
3. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz</b> internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:			osäuresequenz ist die worden, das:			
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ist.	
			internationalen Anmeldung in o			worden ist
			achträglich in schriftlicher Form		-	Wordow lot.
			achträglich in computerlesbarer			
		Die Erklärung, daß	das nachträglich eingereichte : It der internationalen Anmeldun	schriftliche Se	quenzprotokoll nicht (	iber den wurde vorgelegt.
		Die Erklärung, daß	die in computerlesbarer Form e entsprechen, wurde vorgelegt.		_	
4.	Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:					

Internationales Aktenzeichen PCT/DE99/02601

		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				
5.	. 🗆	angegebenen Gründ	ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den en nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)).				
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht				
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	aige zusätzliche Bemerkungen:				
١V	. Maı	ngelnde Einheitlichke	eit der Erfindung				
1.	Auf Ann	die Aufforderung zur I nelder:	Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren hat der				
		die Ansprüche einges	schränkt.				
		zusätzliche Gebührer	n entrichtet.				
		zusätzliche Gebührer	n unter Widerspruch entrichtet.				
		weder die Ansprüche	eingeschränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.				
2.		Die Behörde hat festg gemäß Regel 68.1 be zusätzlicher Gebühre	gestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nicht erfüllt ist, und hat eschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung n aufzufordern.				
3.	Die I und	Behörde ist der Auffas 13.3	ssung, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nach den Regeln 13.1, 13.2				
		erfüllt ist					
		aus folgenden Gründe siehe Beiblatt	en nicht erfüllt ist:				
4.	Dah inter	er wurde zur Erstellun nationalen Anmeldunç	g dieses Berichts eine internationale vorläufige Prüfung für folgende Teile der g durchgeführt:				
	$\boxtimes$	alle Teile.					
		die Teile, die sich auf	die Ansprüche Nr. beziehen.				

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE99/02601

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 2-15

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

1-15 Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Formblatt PCT/IPEA/409 (Felder I-VIII, Blatt 3) (Juli 1998)

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: BEHRENDS ET AL.: 'A variant of the alpha 2 subunit of soluble guanylyl cyclase contains an insert homologous to a region within adenylyl cyclases and functions as a dominant negative protein' THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 36, 8. September 1995 (1995-09- 08), Seiten 21109-21113, XP002132769

D2: GUPTA ET AL.: 'Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus' PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369

D3: OLSON ET AL.: 'Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation' HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772

#### Item IV

4

Humane lösliche Guanylylcyclase  $\alpha 1/(hsGC\alpha/\beta 1)$  ist bereits aus D1 bekannt. Die DNA Sequenz der einzelnen Ketten der oben genannten Guanylylcyclase ist ebenfalls bekannt daher gibt es kein gemeinsame erfinderisches Konzept in den Ansprüchen 1-15.

Die gegenwärtigen Ansprüche erfüllen daher nicht die Erfordernisse von Regel 13(1) PCT.

#### Item V

1. Die humane lösliche Guanylylcyclase  $\alpha$ 1 (hsGC $\alpha$ 1); SEQ ID. NO:2/ $\beta$ 1 (hsGC $\alpha$ 1 $\beta$ 1;SEQID:4) von Anspruch 1 ist aus fölgenden Gründen nicht neu (Artikel 33 (2) PCT).

In D1 ist bereits eine gereinigte lösliche heterodimere Form des oben genannten Enzyms beschrieben, welches auch aktiv ist (siehe Seite 2111, linke Spalte Absatz 2, Zeile 9 - 23, rechte Spalte Table I, Fig. 3 und Seite 21110, linke Spalte letzter Absatz).

Es wird darauf hingewiesen, daß ein Protein nicht neu wird, indem es größere

Mengen an aktivem Protein herstellt werden. Außerdem ist es nur dann neu, wenn es sich in wesentlichen Eigenschaften von dem bereits bekannten Protein unterscheidet.

Die Untereinheiten der Guanylylcyclase  $\alpha 1$  und  $\beta 1$  in D1 stammen ebenfalls aus dem Menschen, da im Methodenteil von D1 ausschließlich cDNAs menschlichen Ursprungs verwendet werden (Seite 21109, rechte Spalte, vorletzter Absatz). Der Bezug auf Seite 2110, linke Spalte, Absatz 2, Zeilen 12 und 13) auf Dokument (27) heißt nicht, daß die Herstellung der Untereinheiten  $\alpha 1$  und  $\beta 1$  aus der gleichen Spezies (Ratte oder Rind) wie in diesem Dokument angegeben ist erfolgt, sondern daß lediglich die Transfervektoren wie in Dokument (27) konstruiert wurden.

Die in Anspruch 1 angegebenen Sequenzen stellen inhärente Merkmale dar. Die Angabe von diesen Merkmalen heißt jedoch nicht, daß bereits bekannte Proteine dadurch neu werden, sondern stellen lediglich eine weitere Charakterisierung von bekannten Stoffen dar.

- 2. Antikörper die ein bekanntes Protein erkennen sind nicht erfinderisch, da ihre Herstellung nur Routinemaßnahmen beinhaltet. Auch die Auswahl einer bestimmten Peptidsequenz erfordert keinen erfinderischen Schritt, da der Fachmann mit Hilfe von Routinemaßnahmen in der Lage ist wichtige Teile herauszusuchen (Sequenzierung und Computeranalyse). Die Ansprüche 13-15 sind daher nicht erfinderisch.
- 3. Die gentechnischen Verfahren zur Herstellung der kodierenden Proteine in pround eukaryontischen Wirtszellen ist für den Fachmann ein Problem welches mit Routinemethoden gelöst wird.

Die Ansprüche 2, 3 und 6-8 sind daher nicht erfindersich.

Die Ansprüche 4 und 5 sind ebenfalls naheliegend, da die Herstellung von Guanylylcyclase Untereinheiten über "Affinitätstags" bereits aus D2 für die entsprechenden Untereinheiten aus Ratten beschrieben sind (Seite 325, linke Spalte, abstract).

4. Die therapeutische Rolle bei Herzgefäßerkrankungen

# INTERNATIONALER VORLAUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

von α1/β1 Guanylylcyclase scheint bereits aus D3 bekannt zu sein. Eine gentherapeutische Anwendung der für Guanylylcyclase kodierenden Nukleinsäure ist daher für den Fachmann ebenfalls naheliegend. Die Ansprüche 9-12 sind somit nicht erfinderisch.

5. Nachdem die cDNA Sequenzen für die α1 und β1- Ketten der Guanylylcyclase bereits bekannt sind (D1 Seite 21190, linke Spalte 2. Absatz Zeile 7 und 8) sei es aus dem Menschen oder aus Rind oder Ratte, ist für den Fachmann naheliegend, die dafür kodierenden Untereinheiten, sowie dagegen gerichtete Antikörper abzuleiten. Ebenso ist deren Anwendung in Therapie und Medizin naheliegend.

PCT/DE99/02601

05. Sep. 2000

5

15

#### PATENTANSPRÜCHE

- 10 1. Isolierte und zur apparenten Homogenität gereinigte humane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1). SEG JD NO: 2)/βΛ (hsGCβΛ; SEG JD NO: 4).
  - (hs6cax; see 30 No:2), (hs6cβx; see 30 No:4)

    2. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit αl und deer β16der humanen
    löslichen Guanylylcyclase, umfassend die Expression von die DNA-Sequenz für hsGCα1 und deer hsGCβ1 enthaltenden Expressionsvektoren in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen und Gewinnung der Untereinheit bzw. der Untereinheiten.
- Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und der humanen
   löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt der Gewinnung der Untereinheit bzw. der Untereinheiten eine Lyse der Zellen, die Affinitätschromatographie des Zell-Lysats und die anschließende Elution der Untereinheit umfaßt.
- 4. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und/oder β1 der humanen löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Expressionsvektor zusätzlich mindestens eine DNA-Sequenz für eine Domäne zur spezifischen Affinitätschromatographie (Affinitätstag) mit anhängender Proteaseschnittstelle enthält.

15

20

25

PCT/DE99/02601

5. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 undt/odest β1 der humanen löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Expressionsvektor die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag, die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag enthält.

39

- 6. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/βΗ [1.56α 30 10:2]/βΛ (LsGC βΛ; SCG 30 10:4),,

  (hsGCα1/β1), lumfassend die getrennte Expression eines die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder hsGCβ1 enthaltenden Expressionsvektors in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen, Gewinnung der Untereinheiten und Kombinieren der Untereinheiten hsGCα1 und hsGCβ1 zur dimeren Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1).
  - 7. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1) gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt der Gewinnung der Untereinheiten eine getrennte Lyse der hsGCα1 bzw. hsGCβ1 enthaltenden Zellen, die getrennte Affinitätschromatographie der Zell-Lysate und die anschließende Elution der Untereinheiten umfaßt.
  - 8. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/β1/ (hsGCα1/β1), funfassend die Koexpression der DNA-Sequenzen für hsGCα1 und hsGCβ1 in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen, eine Lyse der hsGCα1 und hsGCβ1 enthaltenden Zellen, die Affinitätschromatographie und die anschließende Elution von hsGCα1/β1.
- 9. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz, die die Untereinheit hsGCα1
  (SEQ 3D No:4),
  und/oder hsGCβ1 der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/β1 kodiert, für die
  30 somatische Gentherapie.

15

20

- Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß Vektoren oder ein Gemisch von Vektoren, die Nukleinsäuresequenz für humane lösliche Guanylylcyclase α1 (hsGCα1) und/oder humane lösliche Guanylylcyclase β1
   (hsGCβ1) enthalten.
  - 11. Verwendung nach Anspruch 9 oder 10 zur Prävention und Therapie von Atherosklerose und ihren Folgeerkrankungen, von Restenose, Ischämie (Infarkt), peripheren arteriellen Verschlußkrankheiten und arterieller Hypertonie sowie zur Prävention bei Patienten mit Risikofaktoren für Atherosklerose, transitorische ischämische Attacken, zerebrale Ischämie, Schlaganfall (Apoplex), Koronare Herzkrankheit, Zustand nach koronarer Bypass-Operation, Carotisstenose, zur Verstärkung einer Therapie mit sGC-Aktivatoren, sGC-sensitivierenden Substanzen, Stickstoffmonoxid (NO)-Donoren oder Phosphodieserase-Hemmstoffen, Herzinsuffizienz und Leberfunktionsstörungen.
  - 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß der somatische Gentransfer erfolgt in Endothelzellen, glatte Blutgefäßmuskelzellen, Neointimazellen, Fibroblasten oder andere Blutgefäßzellen oder in die korpuskulären Blutbestandteile (Thrombozyten, Leukozyten und andere) oder in die Leber.
- 13. Antikorper gegen humane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1), 556 DD NO: 2)/βΛ (usGCβλ; SEQ DD NO: 4)
  erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit hsGCα1/β1, der Untereinheit α1
  - 25 <u>oder β1 oder immunogenen Peptidfragmenten davon</u>und Isolieren der Antikörper.
  - -14. Antikörper nach Anspruch 13./erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit dem Peptidfragment Phe-Thr-Pro-Arg-Ser-Arg-Glu-Glu-Leu-Pro-Pro-Asn-Phe-Pro oder Teilen hieraus oder hiermit überlappenden immunogenen oder

PCT/DE99/02601

WO 00/09711

41 (05. Sep. 2000

(15.—Antikörper nach Anspruch 13.) erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit dem Peptidfragment Lys-Gly-Lys-Lys-Glu-Pro-Met-Gln-Val-Trp-Phe-Leu-Ser-Arg-Lys-Asn-Thr-Gly-Thr-Glu-Glu-Thr oder immunogenen Fragment oder hiermit überlappenden immunogenen Peptidfragmenten <

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AU GEBIET DES PATENTWESE

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 197-2 PCT	WEITERES VORGEHEN		die Übermittlung des Internationalen Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit Inder Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeid	ledatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/DE 99/02601	(Tag/Monat/Jahr) 16/08/19	000	14/08/1998
	10/00/13	999	14/00/1990
VASOPHARM BIOTECH GMBH & CO	O. KG et al.		
Dieser Internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kople wird dem In Dieser Internationale Recherchenbericht umfa	nternationalen Büro überm aßt insgesamt <u>5</u>	nitteit. Blätter.	
X Darûber hinaus liegt ihm jev	wells eine Kople der in die	sem Bericht genannten	Unterlagen zum Stand der Technik bei.
1. Grundlage des Berichts	***************************************		100 pt - 1
Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing			
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.		ngereichten Übersetzung der Internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S X in der internationalen Anme	Sequenzprotokolis durchg	jeführt worden, das	Aminosāuresequenz ist die internationale
zusammen mit der internation	onalen Anmeldung in con	nputerlesbarer Form ein	gereicht worden ist.
bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.			
X bel der Behörde nachträglic	h in computeriesbarer Fo	rm eingereicht worden i	st.
Die Erklärung, daß das nach Internationalen Anmeldung	hträglich eingereichte sch im Anmeldezeitpunkt hin:	ırlftliche Sequenzprotoko ausgeht, wurde vorgeleç	oli nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfa	aßten Informationen den	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. X Bestimmte Ansprüche hal	ben sich als nicht reche	erchierbar erwiesen (sk	ehe Feld I).
3. Mangeinde Einheitlichkeit	: <b>der Erfindung</b> (slehe Fe	ald II).	•
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	ıdung		
wird der vom Anmelder eing	jereichte Wortlaut genehr	nigt.	
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festges	ætzt.	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
wird der vom Anmelder eing wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine St	egel 38.2b) in der in Feld i e innerhalb eines Monats	III angegebenen Fassun	ng von der Behörde festgesetzt. Der bsendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b> i	st mit der Zusammenfass	sung zu v röffentlichen:	Abb. Nr
wie vom Anmelder vorgesch	nlagen		kelne der Abb.
well der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgeschla	gen hat.	
well diese Abbildung die Erf	Indung besser kennzeich	net	

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 9-12 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
weil sie sich auf Telle der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich  3. Ansprüche Nr.
well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenberlicht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspru hs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

#### **WEITERE ANGABEN**

#### PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-8

Isolierte und zur apparenten Homogenität gereinigte humane lösliche guanylylcyclase alphal/betal. Ein Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal und ein Verfahren zur Herstellung der untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen Guanylylcyclase

2. Ansprüche: 9-12

Verwendung einer Nukleinsäuresequenz, die die Untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal kodiert, für die Somatische Gentherapie

3. Ansprüche: 13-15

Antikörper gegen humane lösliche Guanylylcyclase alphal/betal erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit hsGCalphal/betal, der Untereinheit alphal oder betal oder immunogenen Peptidfragmenten davon und Isolieren der Antikörper

#### **WEITERE ANGABEN**

#### PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-8

Isolierte und zur apparenten Homogenität gereinigte humane lösliche guanylylcyclase alphal/betal.Ein Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal und ein Verfahren zur Herstellung der untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen Guanylylcyclase

2. Ansprüche: 9-12

Verwendung einer Nukleinsäuresequenz, die die Untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal kodiert, für die Somatische Gentherapie

3. Ansprüche: 13-15

Antikörper gegen humane lösliche Guanylylcylase alphal/betal erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit hsGCalphal/betal, der Untereinheit alphal oder betal oder immunogenen Peptidfragmenten davon und Isolieren der Antikörper.

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT 99/02601

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/60 C12N15/62 C12N9/88 A61K48/00 A61P9/10	C12P21/02 C07K16/40			
	a and day IDM			
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation	n und der IPK			
B. RECHERCHIERTE GEBIETE				
Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 7 C12N C12P C07K A61K A61P				
Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowelt dies	e unter die recherchierten Gebiete fallen			
Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der	Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)			
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie° Bezeichnung der Veröffenttlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in E	Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.			
BEHRENDS ET AL.: "A variant of the a 2 subunit of soluble guanylyl cyclase contains an insert homologous to a rewithin adenylyl cyclases and functions a dominant negative protein"  THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 36, 8. September 1995 (1995-09-08), Seiter 21109-21113, XP002132769  Seite 21109 -Seite 21111; Abbildung 3 Tabelle 1	gion s as n			
X GANSEMANS ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase large subunit mRNA, alpha3-like" EMBL DATABASE ACC NO: U58855, 9. Januar 1998 (1998-01-09), XP002132; Zusammenfassung				
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	Siehe Anhang Patentiamille			
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung, die mach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann nicht als auf erfindertscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung die verben verden, wenn die Veröffentlichun</li></ul>				
16. März 2000	03/04/2000			
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018  Bevoltmächtigter Bediensteter  Bevoltmächtigter Bediensteter  Van Klompenburg, W				

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



		PCT 99,	/02601
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategories	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	GIUILI ET AL.: "Molecular cloning of the cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, Bd. 304, Juni 1992 (1992-06), Seiten 83-88, XP002132771 in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,2,4		1-13
X	GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325 -Seite 328; Abbildungen 3-5; Tabelle 1		1-13
Α	OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2		9–12
P,X	ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5		1-8, 13-15
P,X	ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten 18149-18152, XP002132774 Seite 18150, Spalte 2 -Seite 18152; Abbildungen 1-3		1-8, 13-15

### VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM BIET DES PATENTWESEN

Absender: MIT DER INTERNATIONALEN

PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

1762767

An:					PCT			
VO: Holi 816	SSIUS beinstr 79 Mü	SIUS, Volker, VOSSIUS Corinna. SIUS, Tilman, ADAM HDReVOLKER VOSSIUS instraße 5 München MAGNE  23. Mai 2000		•	SCI	HRIFTLICHER BESCHEID (Regel 66 PCT)		
				FRIST 2 BEARB:	Z. 8.00 {	4	of ch	
	·		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		3		Absendedatum (Tag/Monat/Jahr)	22.05.2000
• •	nzeiche		Anmelders od	er Anwalts			ANTWORT FÄLL	.IG innerhalb von 3 Monat(en) ab obigem Absendedatum
	national T/DE9		tenzeichen 601		Internationales Anmelde	eda	atum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 14/08/1998
	national 2N15/6		entklassifikatio	n (IPK) oder r	nationale Klassifikation un	d	IPK	
	ielder SOPH	ARM	BIOTECH	GMBH & C	O. KG et al.			
1.	Dieser	Bes	cheid ist der	erste schrift	liche Bescheid der mit	d d	der internationalen vo	orläufigen Prüfung beauftragte Behörde
2.	Dieser	Bes	cheid enthält	Angaben z	u folgenden Punkten:			
	ł	×	Grundlage o	des Beschei	des			
	11		Priorität	lluma oinea (	Cutachtana übar Nauh	i	it orfindericehe Tätir	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
	III IV	×		_	eit der Erfindung		it, emilderische rau	great und geweizhene i menen
	V	×	Begründete	Feststellung	nach Regel 66.2(a)(ii	i) uı	hinsichtlich der Neu nd Erklärungen zur S	heit, der erfinderischen Tätigkeit und Stützung dieser Feststellung
	VI		Bestimmte a	angeführte l	Interlagen			
	VII		Bestimmte I	Mängel der i	nternationalen Anmelo	du	ıng	
	VIII		Bestimmte I	Bemerkunge	en zur internationalen A	Ar	nmeldung	
3.	Der Ar	nmek	der wird aufg	efordert, zu	diesem Bescheid Ste	e(ا	lung zu nehmen	
	Wann?	•			Der Anmelder kann vor A siehe Regel 66.2 d).	٩b	olauf dieser Frist bei der	r Behörde eine
	Wie?		nach Regel 6	6.3. Zu Form	hriftlichen Stellungnahme und Sprache der Änderun	ng	en, siehe Regeln 66.8 t	und 66.9.
	Dazu:		Hinsichtlich d siehe Regel 6	ler Verpflichtu 66.4 bis.		jei	n und/oder Gegenvorst	siehe Regel 66.4. tellungen zu berücksichtigen,
	ء لمانا	ain a f			n Eröterung mit dem Prüfe			richt auf der Grundlage dieses Bescheides erstell
_						. •	vonaunge rinningsbei	non dar dei Giuridiago diosco bossilia.
4.		<b>.</b>			ufige Prüfungsbericht in muß, ist der: 14/12/200	00	).	

Name und Postanschrifft der mit der internationalen Prüfung beauftragte Behörde:

Europäisches Patentamt D-80298 München

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Zellner, E

Formalsachbearbeiter (einschl. Fristverlängerung)

Bevollmächtigter Bediensteter / Prüfer

Vullo, C

Tel. +49 89 2399 8061



#### I. Grundlage des Bescheids

1. Dieser Bescheid wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Bescheids als "ursprünglich eingereicht".):

	Bes	chreibung, Seiter	n:
1-37		ý	ursprüngliche Fassung
	Pate	entansprüche, Nr.	:
	1-15	5	ursprüngliche Fassung
	Zeid	chnungen, Blätter	<u>:</u>
	1/28	3-28/28	ursprüngliche Fassung
2.	Aufg	grund der Änderun	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:
	ang eing	egebenen Gründei	Seiten: Nr.: Blatt: Ine Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich g hinausgehen (Regel 70.2(c)):  emerkungen:
IV	. Ma	ngelnde Einheitlic	hkeit der Erfindung
1.		die Aufforderung z T/IPEA/405) hat de	zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren (Formblatt r Anmelder:
		die Ansprüche eir	ngeschränkt.
		zusätzliche Gebü	hren entrichtet.
		zusātzliche Gebü	hren unter Widerspruch entrichtet.
		weder die Ansprü	che eingeschränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.

#### SCHRIFTLICHER BESCHEID

2. 

Die Behörde hat festgestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung aus folgenden Gründen nicht erfüllt ist, und hat gemäß Regel 68.1 beschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren aufzufordern:

#### siehe Beiblatt

3. Daher wurde zur Erstellung dieses Bescheids eine internationale vorläufige Prüfung für finternationalen Anmeldung durchgeführt:		ner wurde zur Erstellung dieses Bescheids eine internationale vorläufige Prüfung für folgende Teile der rnationalen Anmeldung durchgeführt:
	×	alle Teile.
		die Teile, die sich auf die Ansprüche Nr. beziehen.
		•

- V. Begründete Feststellung nach Regel 66.2(a)(ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ansprüche 2-15

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

- D1: BEHRENDS ET AL.: 'A variant of the alpha 2 subunit of soluble guanylyl cyclase contains an insert homologous to a region within adenylyl cyclases and functions as a dominant negative protein' THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 36, 8. September 1995 (1995-09-08), Seiten 21109-21113, XP002132769
- D2: GUPTA ET AL.: 'Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus' PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369
- D3: OLSON ET AL.: 'Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxideinduced vasorelaxation' HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772

#### Item IV

4.

Humane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 ist bereits aus D1 bekannt. Die DNA Sequenz der einzelnen Ketten der oben genannten Guanylylcyclase ist ebenfalls bekannt daher gibt es kein gemeinsame erfinderisches Konzept in den Ansprüchen 1-15. Die gegenwärtigen Ansprüche erfüllen daher nicht die Erfordernisse von Regel 13(1) PCT.

#### Item V

- Die humane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1) von Anspruch 1 ist aus 1. folgenden Gründen nicht neu (Artikel 33 (2) PCT).
  - In D1 ist bereits eine gereinigte lösliche heterodimere Form des oben genannten Enzyms beschrieben, welches auch aktiv ist (siehe Seite 2111, linke Spalte Absatz 2, Zeile 9 - 23, rechte Spalte Table I, Fig. 3 und Seite 21110, linke Spalte letzter Absatz).
  - Zusätzlich wird darauf hingewiesen, daß ein Protein nicht neu wird, indem es größere Mengen an aktivem Protein herstellt werden. Außerdem ist es nur dann neu, wenn es sich in wesentlichen Eigenschaften von dem bereits bekannten Protein unterscheidet.
- Antikörper die gegen ein bekanntes Protein erkennen sind nicht erfinderisch, da 2.

ihre Herstellung nur Routinemaßnahmen beinhaltet.

Auch die Auswahl einer bestimmten Peptidsequenz erfordert keinen erfinderischen Schritt, da die gesamte Sequenz des Proteins bekannt sind (D1, linke Spalte Absatz 1, Zeile 7 und 8) und der Fachmann somit in der Lage ist über Computeranalyse wichtige Teile herauszusuchen.

Die Ansprüche 13-15 sind daher nicht erfinderisch.

Die cDNA-Sequenzen der menschlichen α1, sowie der menschlichen β1-Kette 3. von Guanylylcyclase sind bekannt. Die gentechnischen Verfahren zur Herstellung der kodierenden Proteine in pro- und eukaryontischen Wirtszellen ist daher für den Fachmann ein Problem welches mit Routinemethoden gelöst wird.

Die Ansprüche 2, 3 und 6-8 sind daher nicht erfindersich.

Die Ansprüche 4 und 5 sind ebenfalls naheliegend, da die Herstellung von Guanylylcyclase Untereinheiten über "Affinitätstags" bereits aus D2 für die entsprechenden Untereinheiten aus Ratten beschrieben sind (Seite 325, linke Spalte Abstract).

Die therapeutische Rolle bei Herzgefäßerkrankungen 4. von α1/β1 Guanylylcyclase scheint bereits aus D3 bekannt zu sein. Eine gentherapeutische Anwendung der für Guanylylcyclase kodierenden Nukleinsäure welche aus dem Stand der Technik ebenfalls bekannt ist (D1) ist daher für den Fachmann ebenfalls naheliegend.

Die Ansprüche 9-12 sind somit nicht erfinderisch.

### VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM

SEBIET DES PATENTWESENS

Absender:

An:

MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN

PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

VOSSIUS, Volker, VOSSIUS Corinna,

VOSSIUS, Tilman, ADAM Holger

Holbeinstraße 5 81679 München ALLEMAGNE DR. VOLKER VOSSIUS EINGEGANGEN

03. Jan. 2001

FRIST BEARB: PCT

09/762767

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNGSBERICHTS

(Regel 71.1 PCT)

Absendedatum

(Tag/Monat/Jahr)

02.01.2001

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts

197-2 PCT

WICHTIGE MITTEILUNG

Internationales Aktenzeichen PCT/DE99/02601

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 16/08/1999

Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)

14/08/1998

Anmelder

VASOPHARM BIOTECH GMBH & CO. KG et al.

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

#### 4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

Ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde

Europäisches Patentamt D-80298 München

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Bevollmächtigter Bediensteter

Sülberg, A

Tel. +49 89 2399-7548



### PCT

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 197-2 PCT	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(T				
PCT/DE99/02601 16/08/1999 14/08/1998 Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C12N15/60					
Anmelder VASOPHARM BIOTECH GMBH & C	O. KG et al.				
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Anm		der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten telt.			
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	7 Blätter einschließlich dieses	s Deckblatts.			
und/oder Zeichnungen, die geä Behörde vorgenommenen Beri	ndert wurden und diesem Beri chtigungen (siehe Regel 70.16	s sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen cht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).			
Diese Anlagen umfassen insgesam	t 4 Βιαπer.				
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:				
I ⊠ Grundlage des Berichts	i				
II □ Priorität					
		derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
	g nach Artikel 35(2) hinsichtlich	n der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der			
VI D Bestimmte angeführte t		ngen zur Stützung dieser Feststellung			
	internationalen Anmeldung				
	en zur internationalen Anmeldu	ing .			
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Einreichung des Antrags  Datum der Fertigstellung dieses Berichts				
24/02/2000	02.01.2	2001			
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde:  Europäisches Patentamt	nalen vorläufigen Bevollr	nächtigter Bediensteter			
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465		The state of the s			
1 ax. 745 05 2355 - 4403	Tel. Nr.	+49 89 2399 8427			

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/DE99/02601

		•			•			
i.	Gru	ındlage des Bericl	nts					
1.	Arti nici	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):  Beschreibung, Seiten:						
	1-3	<b>7</b> .	ursprüngliche Fassung					
	Dat	entansprüche, Nr.	•	•				
	rai	entanspidene, Mi.	•		•			
	1-1	3	eingegangen am	05/09/2000	mit Schreiben vom	05/09/2000		
	Zei	chnungen, Blätter	:		·			
	1/2	8-28/28	ursprüngliche Fassung					
	1/2	0-20/20	displangione Lassung		•			
2.	die	Hinsichtlich der <b>Sprache</b> : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.						
		Bestandteile stand gereicht; dabei han	en der Behörde in der Spracl delt es sich um	he: zur Verfügu	ung bzw. wurden in di	eser Sprache		
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwec	ke der internatio	nalen Recherche ein	gereicht worden ist (nac		
		die Veröffentlichu	ngssprache der internationale	en Anmeldung (r	nach Regel 48.3(b)).			
			bersetzung, die für die Zwec 2 und/oder 55.3).	ke der internatio	nalen vorläufigen Prü	ifung eingereicht worde		
3.			internationalen Anmeldung of e Prüfung auf der Grundlage					
		in der internationa	len Anmeldung in schriftliche	r Form enthalter	n ist.			
		zusammen mit de	r internationalen Anmeldung	in computerlesb	arer Form eingereich	t worden ist.		
		bei der Behörde n	achträglich in schriftlicher Fo	rm eingereicht w	vorden ist.			
		bei der Behörde n	achträglich in computerlesba	rer Form einger	eicht worden ist.			
			3 das nachträglich eingereich alt der internationalen Anmeld					

4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.

☐ Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE99/02601

		Beschreibung,	Seiten:					
		Ansprüche,	Nr.:					
		Zeichnungen,	Blatt:					
5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).						
		(Auf Ersatzblätter, d. beizufügen).	ie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht					
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:					
IV.	Mai	ngelnde Einheitlichk	eit der Erfindung					
1.		die Aufforderung zur nelder:	Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren hat der					
		die Ansprüche einge	schränkt.					
		zusätzliche Gebühre	n entrichtet.					
		zusätzliche Gebühre	n unter Widerspruch entrichtet.					
		weder die Ansprüch	e eingeschränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.					
2.	×		gestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nicht erfüllt ist, und hat eschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung en aufzufordern.					
3.		Behörde ist der Auffa 13.3	ssung, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nach den Regeln 13.1, 13.					
		erfüllt ist						
	×	aus folgenden Gründ siehe Beiblatt	len nicht erfüllt ist:					
4.		er wurde zur Erstellu mationalen Anmeldur	ng dieses Berichts eine internationale vorläufige Prüfung für folgende Teile der ng durchgeführt:					
	×	alle Teile.						
		die Teile, die sich au	f die Ansprüche Nr. beziehen.					

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der

gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE99/02601

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 2-15

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: BEHRENDS ET AL.: 'A variant of the alpha 2 subunit of soluble guanylyl cyclase contains an insert homologous to a region within adenylyl cyclases and functions as a dominant negative protein' THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 36, 8. September 1995 (1995-09-08), Seiten 21109-21113, XP002132769

D2: GUPTA ET AL.: 'Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus' PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369

D3: OLSON ET AL.: 'Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation' HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772

#### Item IV

Humane lösliche Guanylylcyclase  $\alpha 1/(hsGC\alpha/\beta 1)$  ist bereits aus D1 bekannt. Die DNA Sequenz der einzelnen Ketten der oben genannten Guanylylcyclase ist ebenfalls bekannt daher gibt es kein gemeinsame erfinderisches Konzept in den Ansprüchen 1-15.

Die gegenwärtigen Ansprüche erfüllen daher nicht die Erfordernisse von Regel 13(1) PCT.

#### Item V

- Die humane lösliche Guanylylcyclase α1 (hsGCα1); SEQ ID. NO:2/β1 (hsGCα1β1;SEQID:4) von Anspruch 1 ist aus folgenden Gründen nicht neu (Artikel 33 (2) PCT).
  - In D1 ist bereits eine gereinigte lösliche heterodimere Form des oben genannten Enzyms beschrieben, welches auch aktiv ist (siehe Seite 2111, linke Spalte Absatz 2, Zeile 9 23, rechte Spalte Table I, Fig. 3 und Seite 21110, linke Spalte letzter Absatz).
  - Es wird darauf hingewiesen, daß ein Protein nicht neu wird, indem es größere

Mengen an aktivem Protein herstellt werden. Außerdem ist es nur dann neu, wenn es sich in wesentlichen Eigenschaften von dem bereits bekannten Protein unterscheidet.

Die Untereinheiten der Guanylylcyclase α1 und β1 in D1 stammen ebenfalls aus dem Menschen, da im Methodenteil von D1 ausschließlich cDNAs menschlichen Ursprungs verwendet werden (Seite 21109, rechte Spalte, vorletzter Absatz). Der Bezug auf Seite 2110, linke Spalte, Absatz 2, Zeilen 12 und 13) auf Dokument (27) heißt nicht, daß die Herstellung der Untereinheiten α1 und ß1 aus der gleichen Spezies (Ratte oder Rind) wie in diesem Dokument angegeben ist erfolgt, sondern daß lediglich die Transfervektoren wie in Dokument (27) konstruiert wurden.

Die in Anspruch 1 angegebenen Sequenzen stellen inhärente Merkmale dar. Die Angabe von diesen Merkmalen heißt jedoch nicht, daß bereits bekannte Proteine dadurch neu werden, sondern stellen lediglich eine weitere Charakterisierung von bekannten Stoffen dar.

- Antikörper die ein bekanntes Protein erkennen sind nicht erfinderisch, da ihre 2. Herstellung nur Routinemaßnahmen beinhaltet. Auch die Auswahl einer bestimmten Peptidsequenz erfordert keinen erfinderischen Schritt, da der Fachmann mit Hilfe von Routinemaßnahmen in der Lage ist wichtige Teile herauszusuchen (Sequenzierung und Computeranalyse). Die Ansprüche 13-15 sind daher nicht erfinderisch.
- Die gentechnischen Verfahren zur Herstellung der kodierenden Proteine in pro-3. und eukaryontischen Wirtszellen ist für den Fachmann ein Problem welches mit Routinemethoden gelöst wird.

Die Ansprüche 2, 3 und 6-8 sind daher nicht erfindersich.

Die Ansprüche 4 und 5 sind ebenfalls naheliegend, da die Herstellung von Guanylylcyclase Untereinheiten über "Affinitätstags" bereits aus D2 für die entsprechenden Untereinheiten aus Ratten beschrieben sind (Seite 325, linke Spalte, abstract).

4. Die therapeutische Rolle bei Herzgefäßerkrankungen von α1/β1 Guanylylcyclase scheint bereits aus D3 bekannt zu sein. Eine gentherapeutische Anwendung der für Guanylylcyclase kodierenden Nukleinsäure ist daher für den Fachmann ebenfalls naheliegend. Die Ansprüche 9-12 sind somit nicht erfinderisch.

Nachdem die cDNA Sequenzen für die α1 und β1- Ketten der Guanylylcyclase 5. bereits bekannt sind (D1 Seite 21190, linke Spalte 2. Absatz Zeile 7 und 8) sei es aus dem Menschen oder aus Rind oder Ratte, ist für den Fachmann naheliegend, die dafür kodierenden Untereinheiten, sowie dagegen gerichtete Antikörper abzuleiten. Ebenso ist deren Anwendung in Therapie und Medizin naheliegend.

15

(hsgck1; seg JDNO:2), (hsgcb1; seg JDNO

**0** 5. Sep. 2000

#### **PATENTANSPRÜCHE**

- 10 1. Isolierte und zur apparenten Homogenität gereinigte kumane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1)...; SEG JD NO: 2)/βΛ (hsGCβΛ; SEG JD NO: 4)
  - 2. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und der β16der humanen löslichen Guanylylcyclase, umfassend die Expression von die DNA-Sequenz für hsGCα1 und der hsGCβ1 enthaltenden Expressionsvektoren in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen und Gewinnung der Untereinheit bzw. der Untereinheiten.
  - 3. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und voder β1 der humanen löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt der Gewinnung der Untereinheit bzw.) der Untereinheiten eine Lyse der Zellen, die Affinitätschromatographie des Zell-Lysats und die anschließende Elution der Untereinheit umfaßt.
- Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und/oder β1 der humanen löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Expressionsvektor zusätzlich mindestens eine DNA-Sequenz für eine Domäne zur spezifischen Affinitätschromatographie (Affinitätstag) mit anhängender Proteaseschnittstelle enthält.

15

20

25

**§** 5. Sep. 200

PCT/DE99/02601

- 5. Verfahren zur Herstellung der Untereinheit α1 und der humanen löslichen Guanylylcyclase gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Expressionsvektor die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag, die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag und die DNA-Sequenz für hsGCα1 mit Affinitätstag enthält.
- 6. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/βΗ

  (1) SEG JDNO12)/βΛ (USGC βΛ; SEG JD 10014),

  (hsGCα1/β1), lumiassend die getrennte Expression eines die DNA-Sequenz für hsGCα1 oder hsGCβ1 enthaltenden Expressionsvektors in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen, Gewinnung der Untereinheiten und Kombinieren der Untereinheiten hsGCα1 und hsGCβ1 zur dimeren Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1).
  - 7. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase  $\alpha 1/\beta 1$  (hsGC $\alpha 1/\beta 1$ ) gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt der Gewinnung der Untereinheiten eine getrennte Lyse der hsGC $\alpha 1$  bzw. hsGC $\beta 1$  enthaltenden Zellen, die getrennte Affinitätschromatographie der Zell-Lysate und die anschließende Elution der Untereinheiten umfaßt.
  - 8. Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/βΗ [1556 35 No:2]/βΛ (Lis GCBΛ; See 35 No:4), ] (hs GCα1/βΗ), Numfassend die Koexpression der DNA-Sequenzen für hs GCα1 und hs GCβ1 in prokaryontischen oder eukaryontischen Wirtszellen, eine Lyse der hs GCα1 und hs GCβ1 enthaltenden Zellen, die Affinitätschromatographie und die anschließende Elution von hs GCα1/β1.
- 9. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz, die die Untereinheit hsGCα1 (SEQ 3D Mo:4), und/oder hsGCβ1 der humanen löslichen Guanylylcyclase α1/β1 kodiert, für die 30 somatische Gentherapie.

15

20

WO 00/09711

40 **0** 5. Sep. 2000

PCT/DE99/02601

- 10. Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß Vektoren oder ein Gemisch von Vektoren, die Nukleinsäuresequenz für humane lösliche Guanylylcyclase α1 (hsGCα1) und/oder humane lösliche Guanylylcyclase β1 (hsGCβ1) enthalten.
- 11. Verwendung nach Anspruch 9 oder 10 zur Prävention und Therapie von Atherosklerose und ihren Folgeerkrankungen, von Restenose, Ischämie (Infarkt), peripheren arteriellen Verschlußkrankheiten und arterieller Hypertonie sowie zur Prävention bei Patienten mit Risikofaktoren für Atherosklerose, transitorische ischämische Attacken, zerebrale Ischämie, Schlaganfall (Apoplex), Koronare Herzkrankheit, Zustand nach koronarer Bypass-Operation, Carotisstenose, zur Verstärkung einer Therapie mit sGC-Aktivatoren, sGC-sensitivierenden Substanzen, Stickstoffmonoxid (NO)-Donoren oder Phosphodieserase-Hemmstoffen, Herzinsuffizienz und Leberfunktionsstörungen.
- 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß der somatische Gentransfer erfolgt in Endothelzellen, glatte Blutgefäßmuskelzellen, Neointimazellen, Fibroblasten oder andere Blutgefäßzellen oder in die korpuskulären Blutbestandteile (Thrombozyten, Leukozyten und andere) oder in die Leber.
- 13. Antikörper gegen humane lösliche Guanylylcyclase α1/β1 (hsGCα1/β1), s56 ορ νοι 2)/βΛ (νε GCβΛ; SeQ ορ νοι 4)
  erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit hsGCα1/β1, der Untereinheit α1
  - 25 oder β1 oder immunogenen Peptidfragmenten davon und Isolieren der Antikörper.
    - 14. Antikörper nach Anspruch 13./erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit dem Peptidfragment Phe-Thr-Pro-Arg-Ser-Arg-Glu-Glu-Leu-Pro-Pro-Asn-Phe-Pro oder Teilen hieraus oder hiermit überlappenden immunogenen Peptidfragmenten oder

WO 00/09711

41 05. Sep. 200

PCT/DE99/02601

(15. Antikörper nach Anspruch 13.) erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit dem Peptidfragment Lys-Gly-Lys-Lys-Glu-Pro-Met-Gln-Val-Trp-Phe-Leu-Ser-Arg-Lys-Asn-Thr-Gly-Thr-Glu-Glu-Thr oder immunogenen Fragment oder hiermit überlappenden immunogenen Peptidfragmenten <

### INTERNATIO SEARCH REPORT

Int. A Discretion No PCT/DE 99/02601

A CLASSIFI IPC 7	CATION OF SUBJECT MATTER C12N15/60 C12N15/62 C12N9/88 A61K48/00 A61P9/10	C12P21/02 C07K16	5/40
According to	international Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ton and IPC	
B FFLDS S	EARCHED		
IPC 7	currentation searched (classification system followed by classification C12N C12P C07K A61K A61P	·	
	on searched other than minimum documentation to the extent that a		
Electronic da	tta base consulted during the International search (name of data bas	se and, where practical, sealor will accept	
C POCINE	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
x	BEHRENDS ET AL.: "A variant of to a subunit of soluble guanylyl cyclains an insert homologous to within adenylyl cyclases and funda dominant negative protein" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMIST	the alpha clase a region ctions as	1-13,15
x	vol. 270, no. 36, 8 September 1995 (1995-09-08), p 21109-21113, XP002132769 page 21109 -page 21111; figure 3  GANSEMANS ET AL.: "Human solubl guanylate cyclase large subunit alpha3-like" EMBL DATABASE ACC No: U58855, 9 January 1998 (1998-01-09), XP0 abstract	ages ; table 1 e mRNA,	1–13
		-/	
X Fu	wither documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
* Special of Corn  "A" document of Corn  "E" earlier films  "L" document of Corn  "O" document of Corn  "P" do	categories of cited documents:  ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international grate ment which may throw doubts on priority claim(s) or on is cited to establish the publication date of another flori or other special reason (as specified) ament referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means	"T" later document published after the impropriety date and not in conflict will cited to understand the principle of invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or carnot two en inventive step when the carnot be considered to involve an document of particular relevance; the carnot be considered to involve an document is combined with one of ments, such combination being oby in the art.  "&" document member of the same page	received invention of the considered to considered to considered to considered to comment is taken sione invention inventive step when the more other such docu-
late	r then the priority date claimed	Date of mailing of the international	
Date of t	ne actual completion of the international search  16 March 2000	03/04/2000	
Name ar	nd mailing address of the ISA  Europeen Patent Office, P.B. 5818 Patentisan 2 NI. — 2280 HV Riswijk Tel. (+31—70) 540–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fac (+31—70) 340–3018	Authorized officer  van Klompenburg,	, W

2

## INTERNATIONA EARCH REPORT

PCT/DE 99/02601

C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Resvan to dam No.
X	GIUILI ET AL.: "Molecular cloning of the cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, vol. 304, June 1992 (1992-06), pages 83-88, XP002132771 cited in the application figures 1,2,4	1-13
X	GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, vol. 10, no. 3, August 1997 (1997-08), pages 325-330, XP000877369 page 325 -page 328; figures 3-5; table 1	1-13
A	OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, vol. 29, 1997, pages 254-261, XP002132772 page 255; figures 1,2	9–12
P,X	ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, vol. 335, October 1998 (1998-10), pages 51-57, XP002132773 figures 1-3,5	1-8, 13-15
P,X	ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 274, no. 26, 25 June 1999 (1999-06-25), pages 18149-18152, XP002132774 page 18150, column 2 -page 18152; figures 1-3	1-8, 13-15

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation 1 item 1 1 iirst sneet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. <b>X</b>	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
·a	Observation: Although Claims Nos. 9-12 relate to a method of treatment for the human or nimal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
Se	ee annexe
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. X	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remai	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

The International Searching Authority found that this international application contains multiple inventions, as follows:

#### 1. Claims Nos. 1-8

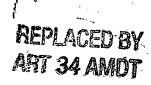
Isolated and purified human soluble guanylylclase alphal/betal for apparent homogeneity. A method for the production of human soluble guanylylclase alphal/betal and a method for the production of the sub-unit alphal and/or betal of human soluble guanylylclase alphal/betal.

#### 2. Claims Nos. 9-12

Use of a nucleic acid sequence that codes for the sub-unit alphal and/or betal of human soluble guanylylclase alphal/betal for somatic gene therapy.

#### 3. Claims Nos. 13-15

Antibodies against human soluble guanylylclase alphal/betal that can be obtained by immunization of a mammal with hsGCalphal/betal of sub-unit alphal or betal or immunogenic peptide fragments thereof and isolation of the antibodies.



#### Claims:

1. Isolated human soluble guanylyl cyclase  $\alpha 1/\beta 1$  (hsGC $\alpha 1/\beta 1$ ) purified to apparent homogeneity.

5

2. A method for the production of  $\alpha 1$  and/or  $\beta 1$  subunits of human soluble guanylyl cyclase comprising the expression in prokaryotic or eukaryotic host cells of expression vectors containing the DNA sequence of hsGC $\alpha 1$  and/or hsGC $\beta 1$  and obtaining the subunit or subunits.

10

3. The method for producing the  $\alpha 1$  and/or  $\beta 1$  subunits of human soluble guanylyl cyclase according to claim 2, wherein the step of obtaining the subunit or subunits comprises a lysis of the cells, the affinity chromatography of the cell lysate, and the subsequent elution of the subunit or subunits.

15

4. The method for producing the  $\alpha 1$  and/or  $\beta 1$  subunits of human soluble guanylyl cyclase according to claim 2 or 3, wherein the expression vector contains at least one additional DNA sequence coding for a domain for the specific affinity chromatography (affinity tag) with appended protease cleavage site.

20

5. The method for producing α1 and/or β1 subunits of human soluble guanylyl cyclase according to claim 4, wherein the expression vector contains the DNA sequence for hsGCα1 with affinity tag, the DNA sequence for hsGCβ1 with affinity tag, the DNA sequence for hsGCα1 with affinity tag, and the DNA sequence for hsGCβ1, the DNA sequence for hsGCβ1 with affinity tag and the DNA sequence for hsGCα1, or the DNA sequence hsGCα1 with affinity tag and the DNA sequence for hsGCβ1 with affinity tag.

30

25

The method for producing human soluble guanylyl cyclase α1/β1 (hsGCα1/β1) comprising the separate expression in prokaryotic or eukaryotic host cells of an expression vector containing the DNA sequence for hsGCα1 or hsGCβ1,

- extraction of the subunits, and reconstitution of subunits hsGC $\alpha$ 1 and hsGC $\beta$ 1 to form the dimeric guanylyl cyclase  $\alpha$ 1/ $\beta$ 1 (hsGC $\alpha$ 1/ $\beta$ 1).
- 7. The method for producing human soluble guanylyl cyclase  $\alpha 1/\beta 1$  (hsGC $\alpha 1/\beta 1$ ) according to claim 6, wherein the step for the purification of the subunits consists of a separate lysis of cells containing hsGC $\alpha 1$  or hsGC $\beta 1$ , the separate affinity chromatography of the cell lysates, and the subsequent elution of the subunits.

15

20

25

30

- The method for producing human soluble guanylyl cyclase α1/β1 (hsGCα1/β1) consisting of the coexpression of the DNA sequences of hsGCα1 and hsGCβ1 in prokaryotic or eukaryotic host cells, a lysis of the cells containing hsGCα1 and hsGCβ1, and affinity chromatography and subsequent elution of hsGCα1/β1.
  - 9. Use of a nucleotide sequence encoding the hsGC $\alpha$ 1 and/or hsGC $\beta$ 1 subunits of human soluble guanylyl cyclase  $\alpha$ 1/ $\beta$ 1 for somatic gene therapy.
  - 10. Use according to claim 9, wherein vectors or a mixture of vectors contain the nucleotide sequence of human soluble guanylyl cyclase α1 (hsGCα1) and/or human soluble guanylyl cyclase β1 (hsGCβ1).
  - 11. Use according to claim 9 or 10 for the prevention and therapy of atherosclerosis and its complications, of restenosis, ischemia (infarction), peripheral arterial occlusive diseases, and arterial hypertension as well as for the prevention of atherosclerosis in patients with risk factors, transient ischemic attacks, cerebral ischemia, stroke (Apoplex), coronary heart disease, status post coronary bypass grafting, carotid stenosis, heart insufficiency and liver dysfunction, and as a supplement to therapy with sGC activators, sGC-sensitizing substances, NO donors, or phosphodiesterase inhibitors.
  - 12. Use according to claims 9 to 11, wherein the somatic gene transfer is carried out with endothelial cells, vascular smooth muscle cells, neointimal cells,

- fibroblasts, or other vascular cells or blood particles (platelets, leukocytes, and others), or liver.
- 13. Antibodies against human soluble guanylyl cyclase  $\alpha 1/\beta 1$  (hsGC  $\alpha 1/\beta 1$ ), obtainable by immunization of a mammal with hsGC $\alpha 1/\beta 1$ , the  $\alpha 1$  or  $\beta 1$  subunit, or immunogenic peptide fragments thereof and isolation of the antibodies.

- 14. Antibodies according to claim 13 obtainable by immunization of a mammal with the peptide fragment Phe-Thr-Pro-Arg-Ser-Arg-Glu-Glu-Leu-Pro-Pro-Asn-Phe-Pro, or parts thereof, or immunogenic peptide fragments that overlap with this fragment.
- 15. Antibodies according to claim 13 obtainable by immunization of a mammal with the peptide fragment Lys-Gly-Lys-Lys-Glu-Pro-Met-Gln-Val-Trp-Phe-Leu-Ser-Arg-Lys-Asn-Thr-Gly-Thr-Glu-Glu-Thr or immunogenic fragment or immunogenic peptide fragments that overlap with this fragment.

Authorized officer

van Klompenburg, W

Name and mailing address of the ISA

Europeen Patent Office, P.B. 5818 Patentiaen 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

# INTER TONAL SEARCH REPORT

nt. nal Application No
PCT/DE 99/02601

		PCT/DE 99/02601	
Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	GIUILI ET AL.: "Molecular cloning of the cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, vol. 304, June 1992 (1992-06), pages 83-88, XP002132771 cited in the application figures 1,2,4	1-13	
X	GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, vol. 10, no. 3, August 1997 (1997-08), pages 325-330, XP000877369 page 325 -page 328; figures 3-5; table 1	1-13	
A	OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, vol. 29, 1997, pages 254-261, XP002132772 page 255; figures 1,2	9–12	
P,X	ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, vol. 335, October 1998 (1998–10), pages 51–57, XP002132773 figures 1–3,5	1-8, 13-15	
P,X	ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 274, no. 26, 25 June 1999 (1999-06-25), pages 18149-18152, XP002132774 page 18150, column 2 -page 18152; figures 1-3	1-8, 13-15	

# INTERNATIONAL RCH REPORT

Internal	application	N
PCT/D	E99/02601	

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inter	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. <b>X</b>	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
aı	observation: Although Claims Nos. 9-12 relate to a method of treatment for the human or nimal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound r composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
se	e annexe
÷	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. Х	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

PCT/DE99/02601

The International Searching Authority found that this international application contains multiple inventions, as follows:

#### 1. Claims Nos. 1-8

Isolated and purified human soluble guanylylclase alphal/betal for apparent homogeneity. A method for the production of human soluble guanylylclase alphal/betal and a method for the production of the sub-unit alphal and/or betal of human soluble guanylylclase alphal/betal.

#### 2. Claims Nos. 9-12

Use of a nucleic acid sequence that codes for the sub-unit alphal and/or betal of human soluble guanylylclase alphal/betal for somatic gene therapy.

#### 3. Claims Nos. 13-15

Antibodies against human soluble guanylylclase alphal/betal that can be obtained by immunization of a mammal with hsGCalphal/betal of sub-unit alphal or betal or immunogenic peptide fragments thereof and isolation of the antibodies.

### INTERNATIONALER RECT RCHENBERICHT

PCT/DE 99/02601

	·	1	
a klassi IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/60 C12N15/62 C12N9/8 A61K48/00 A61P9/10	8 C12P21/02 C07	K16/40
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der iPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymi C12N C12P C07K A61K A61P	oole)	<del></del>
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, a	soweit diese unter die recherchierten Gebi	eto fallen
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (	Name der Datenbank und evil. verwende	te Suchbegriffe)
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angs	be der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anapruch Nr.
X	BEHRENDS ET AL.: "A variant of 2 subunit of soluble guanylyl cy contains an insert homologous to within adenylyl cyclases and fur a dominant negative protein"  THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMIS	clase o a region actions as	1-13, 15
	Bd. 270, Nr. 36, 8. September 1995 (1995-09-08), 21109-21113, XP002132769 Seite 21109 -Seite 21111; Abbild Tabelle 1	Seiten	
X	GANSEMANS ET AL.: "Human solubl guanylate cyclase large subunit alpha3-like" EMBL DATABASE ACC NO: U58855, 9. Januar 1998 (1998-01-09), XPC Zusammenfassung	mRNA,	1-13
		-/	
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	Siehe Anhang Patentiamille	
"A" Veröff aber "E" älteres Anma "L" Veröff	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist e Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Rechercherbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bi icann allein aufgrund dieser Veröffe erfortestecher Tätigkeit berühend b	Biots worden ist und mit der nur zum Verständnis des der rips oder der ihr zugrundellegenden odeutung; die beanspruchte Erfindung mitichung nicht als neu oder auf wirschtet werden
aueg "O" Veröti eine "P" Veröti	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Ammeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	verönsersichtung von besonderer be izann nicht els auf erfinderlecher Të werden, wenn de Veröffentlichung Veröffentlichungen dieser Kategori diese Verbindung für einen Fachm "&" Veröffentlichung, die Mitglied derse	ugker beruhend betrachter ,mit einer oder mehreren anderen e in Verbindung gebracht wird und ann nahellegend ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationaler	Recherchenberichts
	16. März 2000	03/04/2000	
Name und	Postanschift der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Petentami, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijawijk	Bevolimächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl., Fax: (+31-70) 340-3016	van Klompenburg	, W

| PCT/DE 99/02601

cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, Bd. 304, Juni 1992 (1992-06), Seiten 83-88, XP002132771 in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,2,4   X GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325 -Seite 328; Abbildungen 3-5; Tabelle 1  A OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2  P,X ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5  P,X ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten		!	PUI/DE 9	9/02001
Gruill ET AL.: "Molecular cloning of the cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, Bd. 304, Juni 1992 (1992-06), Seiten 83-88, XP002132771 in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,2,4  X GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325-Seite 328; Abbildungen 3-5; Tabelle 1  A OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2  P,X ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5  P,X ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25, Juni 1999 (1999-06-25), Seiten	(Fortset	pung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, Bd. 304, Juni 1992 (1992-06), Seiten 83-88, XP002132771 in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,2,4  GUPTA ET AL.: "Expression and purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325 -Seite 328; Abbildungen 3-5; Tabelle 1  A OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2  P,X ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5  P,X ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten			enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325 -Seite 328; Abbildungen 3-5; Tabelle 1  A OLSON ET AL.: "Selective guanylyl cyclase inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2  P,X ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5  P,X ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten	X	cDNAs coding for the two subunits of soluble guanylyl cyclase from human brain" FEBS LETTERS, Bd. 304, Juni 1992 (1992-06), Seiten 83-88, XP002132771 in der Anmeldung erwähnt		1-13
inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772 Seite 255; Abbildungen 1,2  P,X  ZABEL ET AL.: "Human soluble guanylate cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 51-57, XP002132773 Abbildungen 1-3,5  P,X  ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten	X	purification of soluble, active heterodimeric guanylyl cyclase from baculovirus" PROTEIN EXPRESSION AND PURIFICATION, Bd. 10, Nr. 3, August 1997 (1997-08), Seiten 325-330, XP000877369 Seite 325 -Seite 328; Abbildungen 3-5;		1-13
cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998–10), Seiten 51–57, XP002132773 Abbildungen 1–3,5  P,X  ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999–06–25), Seiten	A	inhibitor reverses nitric oxide-induced vasorelaxation" HYPERTENSION, Bd. 29, 1997, Seiten 254-261, XP002132772		9–12
soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten	P,X	cyclase: functional expression and revised isoenzyme family" BIOCHEMICAL JOURNAL, Bd. 335, Oktober 1998 (1998–10), Seiten 51-57, XP002132773		
Seite 18150, Spalte 2 -Seite 18152; Abbildungen 1-3	P,X	ZABEL ET AL.: "Homodimerization of soluble guanylyl cyclase subunits" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 26, 25. Juni 1999 (1999-06-25), Seiten 18149-18152, XP002132774 Seite 18150, Spalte 2 -Seite 18152;		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/DE 99/02601

Bernerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1 Feld I Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt: 1. X Ansoruche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 9-12 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung. Anaprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich 3. Anaprüche Nr. well es sich dabel um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. Feld II Bernerkungen bei mangeinder Einheltlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1) Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeidung mehrere Erfindungen enthält: siehe Zusatzblatt Da der Anmeider alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätztlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaAt-Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die Zahlung zueätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

#### **WEITERE ANGABEN**

#### PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

#### 1. Ansprüche: 1-8

Isolierte und zur apparenten Homogenität gereinigte humane lösliche guanylylcyclase alphal/betal.Ein Verfahren zur Herstellung der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal und ein Verfahren zur Herstellung der untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen Guanylylcyclase

#### 2. Ansprüche: 9-12

Verwendung einer Nukleinsäuresequenz, die die Untereinheit alphal und/oder betal der humanen löslichen guanylylcyclase alphal/betal kodiert, für die Somatische Gentherapie

#### 3. Ansprüche: 13-15

Antikörper gegen humane lösliche Guanylylcylase alphal/betal erhältlich durch Immunisieren eines Säugers mit hsGCalphal/betal, der Untereinheit alphal oder betal oder immunogenen Peptidfragmenten davon und Isolieren der Antikörper.